4/5/4
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008574655

WPI Acc No: 1991-078688/199111

XRAM Acc No: C91-033661

Stable compsns. of human B cell differentiation factor - contg. serum-derived proteins such as albumin or alpha 2-macroglobulin as solubilising or stabilising agent

Patent Assignee: AJINOMOTO KK (AJIN)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 3027320 A 19910205 JP 89163088 A 19890626 199111 B

Priority Applications (No Type Date): JP 89163088 A 19890626

Abstract (Basic): JP 3027320 A

Stabilised pharmaceutical compsns. of human B cell differentiation (human BCDF) are suitable for admin. to animals and humans. Human BCDF in the compsns. contain an amino acid sequence contg. 200 residues, where Ala may be present. Human BCDF does not have sugar chains, and is made of procaryotes. Therapeutically effective amt. of human BCDF is dissolved or dispersed in insol. carrier medium contg. at least one solubilising or stabilising agent. The compsns. are in the form of liq. or a lypholisate. The solubilising or stabilising agent is one of the serum-derived proteins, such as albumin or alpha-macroglobulin.

USE/ADVANTAGE - The pharmaceutical compsns. having a therapeutically effective amt. of BCDF, which can differentiate matured B cells into antibody-producing cells, are useful as a stabilised pharmaceutical formulation suitable to administer to animals or humans.

In an example, recombinant DNA technique using E. coli produced natural human BCDF contg. the N-terminal Ala was employed. 50 micro-l of 20% human serum albumin liq. (contg. Na 3.3mg/ml, Cl 3.1mg/ml, Na caprylate 2.659mg/ml, acetyltryptophane Na 4.2925m/ml) was added to 200 micro-l of the human BCDF (200 micro-g/ml PBS soln., specific activity 2.5 U/ng). The total amt. was made to 4l by adding saline and aseptically filtered through 0.22 micron Millipore filter. The filtrate (200 micro-l, contg. 2 micro-g human BCDF and 500 micro-g human serum albumin) was placed in a 15 x 33mm sterilised glass vial and lypholised at 30m toll and 10 deg.C. for 20 hrs.. The lypholisate retained 100 15% activity after storage for 7 months at under 20 deg.C. (7pp Dwg.No.0/0)

Title Terms: STABILISED; COMPOSITION; HUMAN; CELL; DIFFERENTIAL; FACTOR; CONTAIN; SERUM; DERIVATIVE; PROTEIN; ALBUMIN; ALPHA; MACRO; GLOBULIN; SOLUBLE; STABILISED; AGENT

Derwent Class: B04; C03; D16

International Patent Class (Additional): A61K-037/02; A61K-047/42

File Segment: CPI

⑲ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−27320

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)2月5日

A 61 K 37/02

8615-4C J 7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全7頁)

図発明の名称 ヒトB細胞分化因子医薬組成物

②特 願 平1-163088

❷出 願 平1(1989)6月26日

@発明者 岸本 忠三 大阪府富田林市中野3-5-1

⑫発 明 者 平 野 忠 三 大阪府茨木市美穂ヶ丘19

⑦発 明 者 秋 山 由 紀 雄 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

⑦発 明 者 岡 野 明 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

勿出 願 人 味の素株式会社 東京都中央区京橋1丁目5番8号

⑩出 願 人 岸 本 忠 三 大阪府富田林市中野3-5-1

明 相 書

1. 発明の名称

ヒトB細胞分化因子医薬組成物

2. 特許請求の範囲

1. 動物又はヒトへの投与のために適切なヒト B細胞分化因子(以下ヒトBCDPとしるす)を安定 化させた医薬組成物。

2 ヒトBCDPが下記のアミノ酸配列 (1) を有するものである請求項(1)記載の組成物。

アミノ 敵配列 (I):

Pro Val Pro Pro Gly Glu Aap Ser Lys Aap Val Ale Ale Pro Els Arg Gln Pro Leu Thr Ser Ser Glu Arg 11e Asp Lys Gla 11e Arg Thr 11e Leu Aap Gly 11e Ser Ala Leu Arg Lya Glu Thr Cys Aan Lys Ser Aan Met Gys Glu Ser Ser Lys Glu Ale Leu Ale Glu Asa Aan Leu Asn Leu Pro Lys Met Ale Glu Lys Aap Gly Cys Phe Gln Ser Gly Phe Aan Glu Glu Thr Cys Leu Val Lys 11e 11e Thr Gly Leu Leu Glu Phe Glu Val Tyr Leu Glu Tyr Leu Glu Aarg Phe Glu Sar Ser Glu Glu

Gin Ala Arg Ala Vai Gin Met Ser Thr Lys Val Leu ile Gia Phe Leu Gia Lys Lys Ale Lys Asn Leu Asp Ala lie Thr Thr Pro Asp Pro Thr Thr Asn Ala Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gia Ale Gin Asn Gin Trp Leu Gia Asp Mei Thr Thr His Leu lie Leu Arg Ser Phe Lys Giu Phe Leu Giu Ser Ser Leu Arg Als Leu Arg Gia Met

3. ヒトBCOPが下記のアミノ酸配列 (I) を有 するものである請求項(I)記憶の組成物。

<u>アミノ敵配列(II):</u>

Ala Pro Vel Pro Pro Gly Glu Asp Ser Lys Asp Vel Ale Ale Pro Hls Arg Gln Pro Leu Thr Ser Ser Glu Arg lle Asp Lys Gla lle Arg Tyr Lle Leu Asp Gly lle Ser Ala Leu Arg Lys Glu Thr Cys Asn Lys Ser Asn Met Gys Glu Ser Ser Lys Glu Ale Leu Ale Glu Asn Asn Leu Asa Leu Pro Lys Met Ale Glu Lys Asp Gly Gys Phe Gln Ser Gly Phe Asn Glu Gln Thr Gys Leu Val Lys lle Lie Thr Cys Leu Leu Glu Phe Gle Val Tyr Leu Glu Ty

Glu Gin Ala Arg Ala Val Gin Het Ser Thr Lys
Val Len Sie Gin Phe Leu Gin Lys Lys Ala Lys
Asn Leo Asp Ala lie Thr Thr Pro Asp Prn Thr
Thr Asa Ala Sar Lau Leu Thr Lys Lau Gin Ala
Gin Asn Gin Trp Leu Gin Asp Met Thr Thr His
Leu Sie Leu Arg Ser Phe Lys Glu Phe Leu Gin
Ser Ser Leu Arg Ale Leu Arg Gla Met

al la

- 4. ヒトBCDFが糖質を有さないものである請求 項(1)記載の組成物。
- 5. ヒトBCDFが原核生物で作られたものである 請求項(1)記載の組成物。
- 6. 少なくとも一種の可溶化剂又は安定剤を含 有する不溶性キャリヤー培地中に溶解又は分散された上トBCDFの治療学的に有効な量を含んで成る 請求項(1)記数の組成物。
- 7. 液体形又は凍結乾燥形のいずれかである請求項(1)又は(6)記載の組成物。
- 8. 可溶化剂又は安定剤として血液由来蛋白質 BCDFの生産に成功している(特開昭63-157996)。 を用いることを特徴とする請求項(6)記載の組成物。 またヒトBCDFが感染症及び癌の治療に有効な免
 - 9. 血清由来蛋白質としてアルブミンを用いる

ことを特徴とする請求項(8)項記載の組成物。

- 10. 血清由来蛋白質として αェーマクログロブリンを用いることを特徴とする請求項(8)項配数の組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は医療組成物に関する。より詳細に記す と、本発明はヒトBCDPの治療学的に有効な量を含 んで成る医薬組成物に関する。

(従来の技術) ・

ヒト及びマウスにおいて成熟B細胞を抗体産生 概胞へ分化させる因子をB細胞分化因子(BCDP) と総称する。

ヒトの体内においてこのような重要な作用を有するヒトBCDFについて、本発明者等は研究を重ね、そのDNA 配列、及びアミノ酸配列を決定(特別昭 63-4268B 、63-56291)し、大馬鹿によるヒト BCDFの生産に成功している(結構取63-157996)。

またヒトBCDFが感染症及び癌の治療に有効な免疫療法剤となる事 (特別平1-63524)、骨髄移植

療法の有効な支持剤となる事 (特願昭63-310578)、 ワクチン効果増強剤となる事 (特願昭63-1830B3)、 及び血小板減少症治療剤となる事 (特願平1-6954) も見い出している。

これらの明細書中で製剤法についても一部貫及している。

しかしながら、臨床的用途のためにより十分に 純粋であり、かつより長期間にわたり安定なBCOP を含有する製剤は未だ知られていない。

なおヒトBCDFをBSP-2 あるいはインターロイキン6 (IL-6) と呼ぶことも提唱されているが、(Nature . 324 . 73(1986) . EMBO.J...6, 1219 (1987)) ここでは従来よりのBCDFなる名称を用いる。またここで用いるヒトBCDFはインターフェロン活性を有さず、よってインターフェロン活性を持つIFN-8: 評品 (ヨーロッパ出頭公開心 0220574) とは異なる。

(発明が解決しようとする課題)

そこで本発明の目的は従来のものより有益な、 助物又はヒトへの投与のために適切なヒトBCDFを 安定化させた医薬組成物の提供である。

(課題を解決するための手段)

本発明者等は上記課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、ヒト血液アルプミン及び安定剤を含有したリン酸複衝生理食塩水に溶解させた BCDFが十分に純粋であり、長期間安定である事を 見出し、本発明を完成した。すなわち、本発明は ヒトBCOPの医薬組成物である。

本発明に係るヒトBCDFは例えば特別昭63-426B8. 63-56291及び特別昭62-289007 号公報に示される ような、下記のアミノ酸配列(1)又は(II)を 有する。

アミノ酸配列(1):

Pro Vel Pro Pro Gly Glu Aep Ser Lys Asp Val
Ala Ala Pro His Arg Glo Pro Leu 7hr Ser Ser
Glu Arg lle Asp Lys Glo lle Arg Thr lle Leu
Asp Gly lle Ser Ala Leu Arg Lys Glo Thr Cyo
Asn Lys Ser Asn Met Cys Glo Ser Ser Lys Glu
Ala Len Ala Glo Asn Asn Leu Asn Lau Pro Lys
Mat Ala Glo Lys Asp Gly Cys Phe Glo Ser Gly

Fhe Asn Glu Glu Thr Gys Leu Val Lys lle lle
Thr Gly Leu Leu Glu Phe Glu Val Tyr Leu Glu
Tyr Leu Gln Asn Arg Phe Glu Sor Ser Glu Glu
Gln Ala Arg Ala Val Gla Met Ser Thr Lys Vel
Leu lle Gla Phe Leu Gln Lys Lys Ala Lys Asu
Leu Asp Ala lle Thr Thr Fro Asp Pro Thr Thr
Asn Ala Sar Leu Leu Thr Lys Leu Glu Ala Gln
Asn Gln Trp Leu Gln Asp Met Thr Thr His Leu
Ile Leu Arg Ser Phe Lys Glu Phe Leu Gln Sar
Ser Lau Arg Ala Leu Arg Gln Met

又は

. アミノ酸配列(Ⅱ):

Ala Fro Val Pru Fru Gly Glu Asp Ser Lys Asp
Val Ala Ala Fro Hla Arg Glu Fru Leu Thr Ser
Ser Glu Arg 11a Asp Lys Gln 11e Arg Tyr 11e
Leu Asp Gly 11a Sar Ala Leu Arg Lys Glu Thr
Cys Aan Lys Ser Aaa Met Cys Glu Ser Ser Lys
Glu Ala Leu Ala Glu Asu Asn Lau Asn Leu Fro
Lys Met Ala Glu Lys Asp Gly Cys Phe Gln Ser
Gly Fhe Asu Glu Gln Thr Cys Leu Vel Lys 11a

ヒトBCOF活性を有する限り本発明のヒトBCDFとして用いることができる。好ましくは天然型ヒトBCDF又はヒトAlu-BCDFを用いるのがよい。本発明に係るヒトBCDFの含量は当該医薬組成物中0.0001~100 重量%、好ましくは0.1~1.0 重量%である。

更に本発明の医東組成物にはヒトBCDF以外に、助剤としてレンチナンあるいはヒトBCDF以外のサイトカイン、例えば、IL-3、IL-1、IL-4、IL-5、G-CSP、GN-GSP、N-CSF、BPD 及びMeg-CSP を 1 種類以上含有させてもよい。

これらの助剤の添加量は特に限定しないが、ヒトBCDFを100とした場合にそれぞれ0.0001~200D00重量%添加すればよい。

くり返し述べるが、ヒトBCDFの治療学的有効量

lie Thr Cys Lau Leu Glu Phe Gle Val Tyr Leu Glu Tyr Leu Gln Asa Arg Pha Glu Ser Ser Glu Glu Glu Ala Arg Ale Val Gla Met Sar Thr Lys Vel Leu lle Gln Phe Leu Glu Lys Lys Ala Lys Asn Leu Asp Ale lle Thr Thr Pro Asp Pro Thr Thr Asn Ala Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gla Ala Gln Asa Gla Trp Leu Gln Asp Met Thr Thr His Leu lle Leu Arg Ser Phe Lys Glu Phe Leu Gln Ser Ser Leu Arg Ala Lau Arg Gla Mat アミノ酸配列(1)は天然型ヒトBCDPであり、アミノ酸配列(1)は天然型ヒトBCDPであり、アミノ酸配列(1)は天然型ヒトBCDPのN末端にAla が1つ付加されたポリペプチド(以下ヒトAla-BCDPと記す)である。しかし、本発明で用いるヒトBCDPは必ずしも上記アミノ酸配列(1)又は(I)で示される構造をとる必要はない。

即ち、天然型ヒトBCDFのN末端及び/又はC末端より1個もしくは複数個、メチオニン等のアミノ酸が付加された構造を有するもの、天然型ヒトBCDFの構造中の1個もしくは複数個のアミノ酸が他のアミノ酸に置換された構造を有するものも、

及びこれら助剤の添加量は決して上途の値に限定 されるものでなく、症状、患者の年令等により適 宜決定すればよい。

さて、本発明に用いるヒトBCDFはヒトT細胞、B細胞、線維芽細胞等より既知の方法(Proc. Natl. Acad. Sci. USA、82.5490 (1985)により生産、特製したものでも大腸菌、酵母、サル細胞(CDS細胞)、ハムスター、細菌など適当な宿主にヒトBCDFをコードする遺伝子を適当なベクターを用いて形質転換された株を培養することにより生産、更には精製したヒトBCDFを用いてもよい。

またヒトの血液・尿等より精製したものでも良い。

精製法としては高速液体クロマトグラフィー、 ゲル河過、等電点電気泳動等を用いることができ る。また特別昭62-263631 及び特別昭63-53828に 示すような方法で抗ヒトBCOF抗体を用いる事もで きる。

なお、これらの製造法の詳細については特別昭 61-115024 、特別昭63-42688、特別昭63-56291号 公報及び特開昭63-157996 を参考にされたい。

荷、念の為に書及するが大陽菌等の原核生物か ら作製されたものは糖額を有しないタイプである。

さて、製造されたヒトBCOFが前記のアミノ酸配列を有する事はアミノ酸分析並びにアミノ酸シークエンサーを用いた解析で確認された。すなわち、ヒトBCOFをのもの及びヒトBCOFをアセチル化ヒトBCOFをアクロモバクタープロテアーゼー、トリプシン等で切断した後、高速液体クロマトグラフィー法等で分離したペプチドフラグメント及びこれを過半酸酸化したものを用いて全アミノ酸配列を同定できた。

本発明の特徴はヒトBCDF活性を有する物質を動物又はヒトへの投与の為に安定化された医薬組成物であり、以下にその技術を説明する。

本発明の医薬組成物は少なくとも一種以上の可溶化剤又は安定剤等の不活性キャリアー培地中にヒトBCDFを単独又はIL-3等の助剤と組み合せて溶解又は分散させたものである。

前記可溶化剤あるいは安定剤の添加量はヒト BCDFを100とした場合にそれぞれ0,0001~ 1000000 重量%が好ましいが、特にこの範囲に限 定されるものではない。

本発明の医薬組成物は液体のままでも良く、ま

本発明の医薬組成物には可溶化剤または安定剤としてヒト血液由来蛋白質用いると良い。例えば血液由来蛋白質としてはアルブミンが良いが、αコマクログロブリンでも良く、またその他の血液由来蛋白質でも良い。またこれらを複数加える事も良い。これらの低下は器壁等への吸着を防止する、あるいは蛋白分解酵素等によりヒトBCOP分解を阻害する事等の効果を示す。

さらに安定剤として塩化ナトリウムの他にリン酸ナトリウム、リン酸カリウム、カブリル酸ナトリウム、アセチルトリプトファンナトリウム等の無機塩を添加してもかまわない。これらの添加は本医薬組成物の等張性を保持する、あるいはpHを安定させる事等の効果を示す。

さらにこれら以外の可溶化剤あるいは安定剤としては、例えば非イオン界面活性剤 [(オクチルフェノキシボリエトキシエタノール化合物 (庭標名 Triton * 405 等)、ポリエチレングリコールモノステアレート化合物 (商標名 Hapeg 4000(MS)、等)、ポリオキシエチレンソル

た真空凍結乾燥等の方法で凍結乾燥形にしたものでも良い。保存温度は37℃以下が望ましく、より望ましくは4℃またはー20℃であるが、それ以上もしくはそれ以下でもかまわない。上記温度にて本医薬組成物中のヒトBCOFは少なくとも6ヵ月以上生物活性を有し、安定である。

本医薬組成物は、注射用蒸留水、注射用生理食 塩水等に溶解して投与すれば良い。液体形におい てはそのまま投与しても良い。

投与方法は静脈内注射を用いても良いし、筋肉 内注射、皮下注射で用いても良い。また点滴静住 等の徐放的連続投与法を用いても良い。

本医薬組成物が含有するエンドトキシン量は
0.03~0.13エンドトキシン単位(EU)/略ヒト
BCDF以下である。 最終投与評品は日本薬局性射用
水のエンドトキシン適合値0.25EU/n L 及びウサ
ギ発熱限界量0.5 EU/a L を下回るものである。
エンドトキシン量は市販測定キット、例えばパイロディックの(フナコシ薬品製)またはトキシカラーシステムの(生化学工業製)を用いて

すすれば良い。

なお、8CDF活性は例えば特別図63-42688に示した方法により測定可能である。以下本発明を実施 例に従って説明する。

(実施例1、ヒトBCDP医薬組成物の作製)

組み換えDNA技術を用いて大腸菌で生産した後に単離したとトBCDFを本実施例では用いた。本実 施例で用いたとトBCDFは前述のアミノ酸配列(また かりを使動した。 ア然型のヒトBCDFのN末端にAla が1個別が 加された構造を有する。尚、大腸菌の生産につい ては特開昭63-157996 号公報を参照されたい。

さて、このヒトBCDF に品(200μg/ml・PBS 溶液、比活性25 U/mg)200μlに20%ヒト血清アルブミン液(ナトリウム3.3 ml/ml・塩素3.1 ml/ml・カブリル酸ナトリウム2.659ml/ml・アセチルトリブトファンナトリウム4.2925ml/mlを育)50μlを添加、生理食塩水にて全量4mlとし、ミリボア社D.22μmフィルターにて無強が過した。本溶液200μl(ヒトBCDF2μg、ヒト血清アルブミン500μg合

學 続 補 正 書

平成1年8月25日

適

特許庁長官 吉田文 篇章

1.事件の表示

平成1年特許額第183088号。

2. 発明の名称

ヒト日被收分化因子医束链成物

3.装正をする者

条件との関係 特件出版人

住所 東京都中央区京榜一丁目5套8号

電話者号 東京 (03) 297·8853 委(代表)

名称 (008)味 の 供 株 式 金 代表者 取締役社長 島 羽 董

4. 独正指令の日付 自 免

5.論正により増加する発明の数 な し

8.雑正の対象 明確型の「発明の詳細な説明」の表

7. 瀬正の内容

(1) 羽細型9貫10行目「μgkg」とあるのを「μg /kg)とする。

(2) 現職者 1 5 頁 9 行目から 3 0 行目「天然型のヒト&OFON 末端にAlaが 1 個付加された構造を有する。」の記載を削除する。



有)を乾熱越留したガラスパイアル(日電理化硝子、15×33mm)に入れ、-B0℃にて連結後、30m toll、10℃の条件で20時間真空連結乾燥した。また一部は連結乾燥せず液体のまま保存した。

製造直後に上記パイアルを注射用蒸留水にて溶解し、とトBCDF活性を昭63-42688の方法に従い週定したところ、活性は100±0%保持されていた。また-20℃、4℃、20℃及び37℃で保存し、1カ月後及び7カ月後に同様の方法で活性を測定したところ、37℃保存では56±4%(1カ月後)、40%±5%(7カ月後)に活性は低下したが、20℃以下では100±15%の活性を保持していた。また液体のままで-80℃、-20℃及び4℃で保存した標品も6カ月後でも作成時の活性を保持していた。

(効 果)

本発明の、ヒトBCDFの治療学的に有効な量を含 んで成る医薬組成物は動物又はヒトへの投与のた めに適切な安定した医薬組成物として有用である。

手統補正費

平成2年 7月 2日

特許庁長官 吉田文 穀 配

1. 事件の表示 平成1年特許願第163088号

2. 発明の名称 ヒトB細胞分化因子医薬組成物

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住所 東京都中央区京橋一丁目5番B号名 称 (DO6) 味の 素株式会社

代表者 取締役社長 鳥 羽

4. 補正指令の日付 自 発

5. 補正により増加する発明の数 な し

6. 橘正の対象 明細書の特許請求の範囲及び発 明の詳細な説明の猫

7. 補正の内容

(1) 特許請求の範囲を別紙のとおり補正する。

(2) 明細書第7頁12行目~第8頁9行目の 「アミノ設配列(0)」を以下のように訂正する。



アミノ酸配列(5):

Ala Pro Vel Pro Pro Gly Glu Asp Sur Lys Asp Val Ale Ala Pro Hla Arg Glo Pru Leu Thr Ser Ser Glu Arg Ile Asp Lys Gln 11e Arg Tyr 11e Leu Asp Gly lie Ser Ale Leu Arg Lys Glu Thr Gyu Asu Lys Ser Asa Met Gys Glu Ser Ser Lyu Glu Ala Leu Ale Glu Asn Asn Leu Asn Leu Pro Lys Mut Ala Glu Lys Aup Gly Gys Phe Glu Spr Gly Phe Asa Glu Gla Thr Gyu Lea Val Lyu Ile lle Thr Gys Lou Leu Glu Phe Glu Val Tyr Lug Glu Tyr Leu Gly Asu Arg Phe Glu Ser Ser Glu Glu Gln Alu Arg Alu Vul Glo Net Ser Thr Lys Vol Lau Ile Gin Phe Leu Giu Lys Lys Ala Lys Asn Leu Asp Alu lie Thr Thr Pru Asp Pru Thr Thr Asn Ala Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gln Alu Gin Ase Gin Trp Leu Gin Asp Met Thr Thr Blu Luu lle Leu Arg Ser Phe Lys Glu Phe Leu Gln Ser Ser Leu Arg Alu Leu Arg Glm Met

Luu lie Giu Phe Leu Gin Lys Lys Alu Lyu Auu Leu Asp Als lie Thr Thr Pra Asp Pra Thr Thr Aun Ale Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gin Alu Giu Asn Gin Trp Leu Gin Aup Met Thr Thr Bis Leu lie Luu Arg Ser Phe Lys Giu Pho Leu Gin Ser Ser Leu Arg Alu Leu Arg Giu Met

とトBCDPが下記のアミノ酸配列(II)を有するものである請求項(I)記載の組成物。

<u>アミノ酸配列(B)</u>:

Ale Pro Val Pro Pro Gly Glu Asp Ser Lys Asp Val Ale Ale Pro His Arg Gln Pro Len Thr Ser Ser Glu Arg 11e Asp Lys Gln 11e Arg Tyr 11e Leu Asp Gly I1e Ser Ala Leu Arg Lys Glu Thr Gys Asn Lys Ser Asu Met Gys Glu Ser Ser Lys Glu Ale Leu Ala Glu Asn Asn Leu Asn Leu Prn Lys Met Ala Glu Lys Asp Gly Gys Phe Gln Ser Gly Phe Asn Glu Gin Thr Gys Leu Val Lys 11e 11e Thr Gys Leu Leu Glu Phe Glu Vul Tyr Leu Glu Tyr Leu Glu Asn Arg Phu Glu Ser Ser Glu Glu Glu Ala Arg Ale Val Gln Met Ser Thr Lys

別紙

2. 特許請求の範囲

- 1. 動物又はヒトへの投与のために適切なヒト B 細胞分化因子 (以下ヒトBGDPとしるす) を安定 化させた医策組成物。
- 2. ヒトBGDPが下記のアミノ敵配列 (1) を有 するものである請求項(1)記載の組成物。

アミノ放配列 (1):

Pro Val Pro Pro Gly Glu Asp Ser Lyu Asp Val Ala Alu Pro Bls Arg Glu Pru Leu Thr Ser Ser Glu Arg Ile Asp Lyu Glu Ile Arg Tyr Ile Leu Asp Gly Ile Ser Ala Leu Arg Lya Glu Thr Gya Asn Lya Ser Aun Met Gya Glu Ser Ser Lyn Glu Ala Leu Alu Glu Asu Asu Leu Aso Leu Pro Lya Mut Ala Glu Lya Asp Gly Gya Phe Gln Sur Gly Phe Asn Glu Glu Thr Gya Leu Val Lya Ile Ile Thr Gly Leu Leu Glu Phe Glu Val Tyr Leu Glu Tyr Lou Gln Asu Arg Phe Glu Ser Ser Glu Glu Gln Ala Arg Alu Vel Glu Met Ser Ihr Lya Val

Vel Leu lie Gln Phe Leu Gln Lye Lys Ala Lys
Asu Leu Asp Ala lie Thr Thr Pro Asp Prn Thr
Thr Asu Alu Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gln Ale
Gln Asn Glu Trp Leu Glu Asp Met Thr Thr Hlu
Lau lla Leu Arg Ser Phe Lyu Glu Phe Leu Gln
Ser Ser Leu Arg Ala Leu Arg Gln Met

- 4. とトBGDPが糖額を有さないものである請求項(I)記載の組成物。
- 5. ヒトBGDPが原核生物で作られたものである 譲求項(I)記載の組成物。
- 6. 少なくとも一種の可溶化剤又は安定剤を含有する不溶性キャリヤー培地中に溶解又は分散されたとトBGDFの治療学的に有効な量を含んで成る 請求項(1)記載の組成物。
- 7. 液体形又は凍結乾燥形のいずれかである請求項(I)又は(6)記載の組成物。
- 8. 可溶化剤又は安定剤として血清由来蛋白質 を用いることを特徴とする請求項(6)記載の組成物。
- 9. 血清由来蛋白質としてアルブミンを用いることを特徴とする錆状項(B) 項記載の組成物。

10. 血液由来蛋白質としてα。-マクログロブリンを用いることを特徴とする請求項(8)項記載の 組成物。